

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Igaliotas

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

49.62 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [English](#)
194.22 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

• **Šuo**

- Meat and offal. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AA51

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos pažymėjimo numeris:

644/01/13NFVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/05/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097972>